(9) 日本国特許庁 (JP)

10特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭57-4922

60Int. Ci.3		
A 61 K	31/70	
	35/74	
// C 07 H	3/06	

C 08 B 37/00

識別記号 ADD 庁内整理番号 6617-4C 7138-4C 7252-4C 6755-4C **63**公開 昭和57年(1982) 1 月11日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

砂血中アンモニア低下剤

②特

願 昭55—78384

22出

图55(1980)6月12日

70発 明

者 務台方彦

東大和市清水4の988

の発 明

者 黒田彰夫

西宫市爱宕山13-10

10分 明 者

高橋徳太郎 東京都西多摩郡日の出町平井21

96-552

母発 明 者 田中隆一郎

立川市若葉町 2-38-8

砂発 明 者 遠山清

神奈川県津久井郡城山町川尻39

55-- 7

79発 明 者 志賀寿造

西宮市塩瀬町生瀬115-10

砂出 願 人 株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁目1番19

号

砂代 理 人 弁理士 板井一瓏

男 網 書

1. 祭明の名称

血中アンモニア低下剤

2. 特許請求の範囲

- (1) 一般式 Gal-(Gal)_n-Glc (但し式中 Gal はガラクトース残基、 Glc はグルコース残基、 nは1~4の整数を、それぞれ表わす)で示さ れるオリゴ雑を有効成分とする血中アンモニア 低下剤。
- (2) 一般式 Gal-(Gal)_a-Qlc (但し式中 Gal はガラクトース機基、 Qlc はグルコース機基、 nは1~4の整数を、それぞれ扱わす)で示さ れるオリゴ糖及びピフィドパクテリウム菌を有 効成分とする血中アンモニア低下剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明はピフィドパクテリウム菌の増産促進物 質を必須有効成分とする新規な血中アンモニア低 下割に関するものである。 血液中に存在するアンモニアには、体内の代謝 により発生したものと動から吸収されたものとが あるが、肝臓に入るなどして障害を起こす遊離ア ンモニアの大部分は、後者の勝管由来のアンモニ アであるとされている。騎管内にアンモニアが発 生するのは、食餌性アミノ酸及び腸管へ排泄され た尿素が、腸内細菌によりアンモニアにまで分解 されるためである。

このような血中アンモニアの量が異常に多いとき、これを直接又は間接的に低下させることにより高アンモニア血変を予防又は治療し、あるいは肝臓障害患者の肝機能負担を軽減する血中アンモニア低下削としては、従来非吸収性の抗生物質、ラクチュロース、生態製剤、NHA・ブリヒドロキサム酸等のクレアーゼ阻害剤などが知られている。しかしながら、これらは安全性や有効性において、一長一便あるものであった。

ところで本発明者らは、腸内細菌薬に関する研 究の過程で、腸内常在細菌の一種であるビフィド パクテリウム菌を腸内に特異的に増殖させると腸 管内アンモニアやインドールが顕著に低下することを知った。本発明は、かかる知見及びピフィドパクテリウム菌増殖促進物質 TOS に関する別の発明に基づいて完成されたものであって、易管内におけるアンモニアの生成を抑制することにより立つである。 ないによい でいまい ないで Gal はガラクトース残事、 Glc はカカカ マイン・ス残事、 Dは1~4の整数を、それぞれ表わす。)。

本発明によるアンモニア低下剤の必須有効成分である上記オリゴ糖(以下 TOS という)は腸内におけるピフィドパクテリウム菌の増殖を着しく促進し、その結果、前配機構により腸内アンモニナ、ひいては血中アンモニアを低下させるのである。

ピフィドバクテリウム菌増殖促進物質としての

反応初期にはグルコース、ガラクトース及びオリゴ糖がほぼ直離的に増加するが、その後はいずれもやや複雑な曲線を描き、オリゴ糖はある時点から徐々に減少する傾向を示す。オリゴ糖の収率が最大になる時間は他の反応条件によって異なるから、最適反応時間は実験により確認することが望ましい。

をお反応混合物中のオリゴ糖は、例えば専順クロマトグラフィーにより他の成分と分離した後、 Anthrone 法によって定量することができる。

#常反応は処理液を約 90 ℃以上に 5 ~ 10 分 加熱することにより停止させることができる。

酵素処理を終った反応混合物はそのまま適宜機能し更に乾燥して粉末化したものを本発明の医薬の構成成分として利用してもよいが、有効成分であるオリゴ雑濃度を高めるための精製を行うことが望ましい。精製は種々の方法で行うことができるが、例えば反応混合物をイオン交換樹脂で処理して予備的に精製した後、活性炭カラムに通してこれにオリゴ雑を吸着させ、次いでアルコール水

TOS 及びその製造法の発明についてはさまに特許出版(特願的 54 - 12837 号)したが、 TO Sの多くは文献未敷の化合物なので、以下とれについてやや詳細に説明する。

前述のように、TO8はβ・ガラクトシダーゼでラクトースを処理すると生成するオリゴ糖である。この方法によってTO8を製造する場合、β・ガラクトシダーゼで処理するラクトースは特に高純度のものを用いる必要はなく、通常市販されているものをそのまま使用することができる。また全乳、脱脂乳のようにラクトースを一成分として含有する物質も原料として用いることができる。β・ガラクトシダーゼとしては、Tスペルギルス・オリゼの生費したものが好ましい。

酵素処理を行う場合、蒸質装度は 10~50 % 程度、 pH は 3~6.6、酵素装度は 1~100 units/nd、温度は 20~50 ℃が適当である。

反応時間はオリゴ糖の収率に大きな影響を及ぼす。 酵素処理の一例における反応時間と生成糖類の量との関係を示す無1 図から明らかなように、

密核で溶出させる方法がある。又反応混合物に単 糖類及び2糖類を受化する数生物を接種し培養し て単糖類及び2糖類を消費させることによりオリ ゴ糖の単離を容易にする方法もある。

以上のようにして製造されたオリゴ糖混合物の形の TOSは、そのほぼ半量が3糖類であり、4糖類が約1/3、 残りが他の多糖類である。またこれらのオリゴ糖におけるガラクトース・ガラクトース間結合はβ-1,3結合であってβ-1,6結合が主であり、ガラクトース・グルコース間結合はβ-1,3結合、β-1,4結合又はβ-1,6結合であってβ-1,4結合又はβ-1,6結合であってβ-1,4結合が主であることが確認されている。

しかしながら、これらのオリゴ糖は、単離されたものについて検討した限りにおいて、個々のオリゴ糖単独でもピフィドバクテリウムの増殖促進因子として働き、したがって本発明の医薬の構成成分として使用することができる。

たかTOBの毒性については、 ICR系マウス、

Wistar 系ラット競雑各 40 匹を用いて、軽口投与により急性毒性試験を行なったが、 LDwo はいずれも 15 g/kg以上であり、異常は認められなかった。

TOSは、それ単独で服用しても、腸内常在性 ピフィドバクテリウム菌を特異的に増殖させて腸 智内アンモニア発生量の低級に貢献するが、TOS に適量のピフィドバクテリウム菌末を併用すると きは、上記機構によるアンモニア発生の抑制は一 層効果的に行われる。

TOSと共化用いるピフィドパクテリウム機束としては、ピフィドパクテリウム・ブレーペ(例えば像工研覧寄集3906号、ATCC 15700等)、同ロンガム(例えばATCC 15707)、同Tドレスセンティス(例えばATCC 15703)、同インファンティス(例えばATCC 15697)、などの常法による策略乾燥蓄末を用いることができる。また製剤化のための賦形剤としては、デンブン、ヒドロキンプロビルセルロースなどが適当であり、生歯数は1×10⁴個/g 以上とすることが譲まし

が10⁸個/日以上の場合は、上記 TOS 単用剤の 場合よりも TOS 服用量を減らしてもよい。

以下試験例及び実施例を示して本発明を説明する。なか各例中、「B書」とあるのはピフィドバクテリウム菌を意味する。

突 施 例 1

3.6 kg のラクトースを約6 & の離水に溶解し、1 M - 酢酸級循密液(pH 4.6) 50 配、β - ガラクトシダーゼ 10 万単位及び水を加えて 10 & とし、37 ℃ で 5 時間反応させた。次いで反応を被を加熱して 節葉を変性を 2 女性を 30 な 30 cm を 2 が 2 女換機 1 を 2 女換機 1 を 30 な 30 cm を 2 数 2 女換機 1 を 30 な 30 cm を 2 数 2 数 30 cm を 30 が 3 m 2 数 30 cm を 3 数 30 cm

V1.

ピフィドバクテリウム菌の安全性はWistar系ラット能維を用いた更急性毒性試験を行なって確認されており、菌投与ラットの一般症状、体重の変化、飼料摂取量、血液学的検索、血液学的検索、 尿検査、臓器重量測定、側検及び病理組織学的検索のすべてにおいて、具常を認めなかった。

本発明の第2 にかける TOS とピフィドバクテリウム菌の配合比は、生繭数約 1 × 1 0 * / 8 の菌末の場合で、 TOS 100 重量部当り覇末 5~30 重量部とすることが望ましい。但し、両者は一緒に製剤化する必要はなく、別個に散剤、颗粒、髪剤等として包装してかき、服用時に適宜併用するようにしても差支えない。

本発明の血中アンモニア低下剤は、 TO 8 単用の場合、成人 1 日当り 2 ~ 10 8 を 2 ~ 4 日間又はそれ以上の期間、経口服用すればよい。 TO 8 とピフィドバクテリウム値の併用剤の場合は、ピフィドバクテリウム値生富数が成人 1 日当り 1 0 6 ~ 1 0 1 6 個となるよう服用するとよい。 なお生態数

色の TOS 粉末を得た。この TOS は 3 糖類 55 多、 4 糖類 32 多、その他 13 多からなるもので あった。これを粉砕機にて粉砕混合し、分包充塡 機にてアルミ分包し、TOS 製剤を製造した。 契 推 例 2

実施例1と同様にして製造した TOS 粉末を水に溶解し、加熱敷置後濃縮し、濃度 50~80 をのシロップ制とする。またはそのまま、あるいは少量のヒドロキンプロピルセルロースを加え、顆粒剤とする。またこれにステ丁リン酸マグネシウムを骨沢剤として加え打髪し、 TOS 候剤とする。実施 例 3

ビフィドバクテリウム・ブレーベ YIT 4006 (微工研盟寄第 3906号)を VL - G培地にて 48 時間培養を、速心分離機により集蓄した。 この後分散線を加え痕緒乾燥した菌体を水に懸潤し、 生富数を 1 × 10%/m/ に調整した。

英萬例 4

実施例 8 と同様にして得た菌体をデンブンと混合して生菌数を $1\sim2\times10^9/8$ に開整し、次に

特開昭57-4922(4)

ヒドロキシブロビルセルロースを加えて練合し、 造粒機にて顆粒剤とした後、アルミ分包してビフィドパクテリウム菌末製剤を得た。

試験例 I

健康成人 16 人に対し、次のような実験を行なった。用いた TOS とお厳液は、実施例1 および8 の方法で調製したものである。また TOS は微温量に容解し、昼食後に服用した。

〔哭 敝 散 定〕

(1)群: TOSのみ投与群(5例)

スケジュール

1 進目 ········ TOS 無投与

2 週目 ……… TOS (3 g/日) を投与 3 週目 ……… TOS (10 g/日)を投与

(2)群: B 臨液と TOS の併用投与群(5 例)

スケジュール

1週目…… B 直放(1 ml/日) のみ投

とし、各々経口投与した。

〔寒 験 散 定〕

「幹:TOSとB菌液の併用投与群(投与量

TOS 1.5 g/日、腹液 3 ml/日) I群: TOS のみ投与群(投与量 TOS 1.5

夏群:無投与群

9/E)

以群:無処理群

御 定:上記実験設定のもとに4週間飼育した 後、全ラットの門駅血および盲鍋内容物 を採取しアンモニア量を御足した。

実験結果は表1のとおりであって、高蛋白食飼育を行うことにより、通常食飼育を行なった『評に比べ有意な門脈血中アンモニア量の上昇がみられた。門脈血中アンモニアの低下作用は TO8 と B 菌液の併用投与群、 TO8 のみ投与群の順で高く、有象な低下効果が認められた。また實験内容

5

2 週目 ······· B 薔薇(1 ml/日) 及び

TOS(3 g/B)を投与 3 週目 …… B 酸液(1 ml/B) 及び

TOS(108/B) を投与

(3)群: B 農液のみ全期間投与群(6例)

側 定:各編3日目、5日目及び7日目に、

各人の糞便中のアンモニア含量と尿中 のインジカン量を測定し、その週化**シ**

ける平均値を求めた。

結果は第2図及び第3図のとおりであって、 TOSの投与により糞便中のアンモニア含量、および早朝尿中のインジカンの低下が認められる。 また TOSとB曹の併用投与は、TOS単独投与よりも有効であることが認められた。

試験例 2

SD系成熟庫ラット1群6匹を用いてTOSの 投与試験を行なった。用いたTOSとB蘭液は実 施例1と3で調製したもので、TOSは像温湯に 20 重量が溶解し、B蔥液は生富数1×10g/ml

物のアンモニす量についても調定したところ、同 様の結果が得られ、 TOS 単独、あるいは TOS とB鸛の併用投与により腸管内のアンモニア産生 を抑制し、血中のアンモニア量を低下し得ること が認められた。

表

側定 項目 群	門 脈 血 中楽 アンモニア機能	盲腸 内容物中 ^楽 アンモニア濃度
1	232.8 ± 35.7	641.2 ± 154.1
ß	2830± 5.5.8	671.9 ± 241.8
	458.4 ± 109.2	1808.5 ± 696.5
ĮV	270.3 ± 56.8	894.9 ± 265.3

※ 平均値士 8 D

4. 図面の簡単な説明

第1図はラクトースをβ-ガラクトシダーゼで 処理したときの変化を示すグラフである。

第2回及び第8回はいずれる試験例1歳びまだ

おける側定館果を示すグラフである。

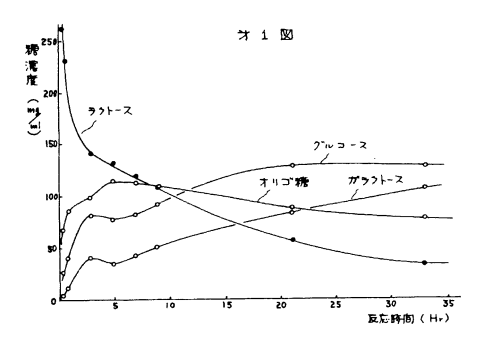
 C
 : 無投与

 T
 : TOS投与

 B
 : B 動投与

B+T: B 歯及び TOS を投与

代理人 弁理士 板 井 一 鴉



才 2 图

